日本国特許庁

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

05.06.98

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

Þ

1998年 4月28日

MEC'D 2 4 JUL 1998 WIPO PCT

出 願 番 号 Application Number:

平成10年特許顯第118457号

出 願 人 Applicant (s):

日産化学工業株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

1998年 7月 3日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office 保佑山建門

出証番号 出証特平10-3056259

【書類名】 特許願

【整理番号】 3750000

【提出日】 平成10年 4月28日

【あて先】 特許庁長官 殿

【国際特許分類】 A01N

【発明の名称】 水性懸濁農薬組成物

【請求項の数】 4

【発明者】

【住所又は居所】 千葉県船橋市坪井町722番地1日産化学工業株式会社

中央研究所内

【氏名】 塩 勝至

【発明者】

【住所又は居所】 千葉県船橋市坪井町722番地1日産化学工業株式会社

中央研究所内

【氏名】 鈴木 昭司

【発明者】

【住所又は居所】 千葉県船橋市坪井町722番地1日産化学工業株式会社

中央研究所内

【氏名】 松本 直樹

【特許出願人】

【識別番号】 000003986

【氏名又は名称】 日産化学工業株式会社

【代表者】 柏木 史朗

【電話番号】 0474-65-1120

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 平成 9年特許願第186553号

【出願日】 平成 9年 7月11日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 005212

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】

明細書

【発明の名称】 水性懸濁農薬組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記の成分(a)、成分(b)および成分(c)を含有する 水性懸濁農薬組成物。

- (a)β型結晶の比率が80重量%以上であるエチル=(R)-2-〔4-(6-クロロキノキサリンー2-イルオキシ)フェノキシ] プロピオナート
 - (b)界面活性剤
 - (c)水

【請求項2】 成分(α)が、β型結晶の比率が85重量%以上であるエチ $\nu = (R) - 2 - (4 - (6 - \rho \pi \pi + 1) + 1) + 1$ シープロピオナートである請求項1記載の水性縣濁農薬組成物。

【請求項3】 成分(α)が、β型結晶の比率が90重量%以上であるエチ ル=(R)-2-[4-(6-クロロキノキサリン-2-イルオキシ)フェノキ シ〕プロピオナートである請求項1記載の水性懸濁農薬組成物。

【請求項4】 水性懸濁組成物100重量部に対して、成分(a)が1~6 ○重量部、成分(b)が0.1~60重量部および成分(c)が20~95重量 部である請求項1ないし3記載の水性懸濁農薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、エチル=(R)-2-[4-(6-クロロキノキサリン-2-イル オキシ)フェノキシ〕プロピオナートを含有する保存安定性が良好な水性懸濁農 薬組成物に関する。

[0002]

【従来の技術および課題】

エチル=(R)-2-[4-(6-クロロキノキサリン-2-イルオキシ)フ ェノキシ〕プロピオナート(以下、キザロホップ-p-エチルという)は、低融 点型結晶(以下α型結晶という)と高融点型結晶(以下β型結晶という)との2

種類の結晶形の存在が知られている(特公平4-76721号公報)。

[0003]

キザロホップーpーエチルは従来乳剤して取り扱われてきたが、有機溶剤を含有せずより安全性が高い水性懸濁組成物(フロアブル剤)が望まれている。しかしながら工業的に生産されるα型結晶のキザロホップーpーエチルの微粉末を用いて水性懸濁組成物を製造した場合、製造後に50℃で30日間の過酷な条件下で保存すると保存中にこの水性懸濁組成物の流動性が悪化する現象が認められることがあり、保存安定性の更なる向上が求められていた。

[0004]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは前記課題を解決すべく鋭意研究した結果、 β 型結晶の比率が少なくとも80重量%以上であるキザロホップーp-エチル、界面活性剤および水を含有する水性懸濁農薬組成物が、保存安定性が非常に良好であることを発見し本発明を完成させた。すなわち、本発明は、下記〔1〕~〔4〕に関するものである。

〔1〕下記の成分(a)、成分(b)および成分(c)を含有する水性懸濁農薬組成物。

[0005]

- (a) β 型結晶の比率が 80 重量%以上であるエチル=(R) $-2-[4-(6-\beta)]$ (C) フェノキシ] プロピオナート
 - (b) 界面活性剤
 - (c)水
- [3] 成分(a)が、 β 型結晶の比率が90重量%以上であるエチル=(R) 2 [4 (6 クロロキノキサリン 2 イルオキシ)フェノキシ]プロピオナートである上記[1]記載の水性懸濁農薬組成物。
- [4] 水性懸濁組成物100重量部に対して、成分(a)が1~60重量部、成

分(b)が0.1~60重量部および成分(c)が20~95重量部である上記 [1]ないし[3]記載の水性懸濁農薬組成物。

[0006]

【発明の実施の形態】

本発明の水性懸濁農薬組成物で用いるキザロホップーpーエチルは、該農薬組成物の保存安定性の面からβ型結晶の比率が80重量%以上であることが好ましいが、より好ましくは85重量%以上、更に好ましくは90重量%以上である。 β型結晶の比率が80重量%未満であると、水性懸濁農薬組成物を50℃で30日間等の過酷な条件下で保存したときに、該組成物中でキザロホップーpーエチルの粒子径が大きくなったり(以下粒子成長という)、該組成物の流動性が悪化することがある。粒子成長は除草効果上好ましくなく、流動性の悪化は使用上好ましくない。

[0007]

キザロホップーpーエチルには、示差走査熱量測定において、74℃付近に吸熱ピークをもつ板状結晶であるα型結晶(低融点型結晶)と80℃付近に吸熱ピークをもつ針状結晶であるβ型結晶(高融点型結晶)が知られている。

キザロホップーpーエチルの2つの結晶形は、粉末X線回折、示差走査熱量測 定および顕微鏡観察により容易に判別できる。

[0008]

2つの結晶形の特徴を以下に示す。

[0009]

【表 1 】

	点癌	結晶形状	特徴的なX線回折ピーク				
α型結晶	74~76℃.	板状	$2 \theta = 4$.	36,	8.	6 8	
β型結晶	80~82℃	微細針状	$2 \theta = 5$.	32,	6.	3 8	
[0010]							

 α 型結晶と β 型結晶の重量比率は、示差走査熱量測定におけるそれぞれの吸熱 ピークの面積比と近似するため、 α 型結晶と β 型結晶の重量比率はそれぞれの吸 熱ピークの面積比から求めることができる。

β型結晶の比率が80重量%以上であるキザロホップーp-エチルを得る方法 としては、特に限定されるものではないが、例えば特公平4-76721号公報 に記載されている方法が挙げられる。また、当該方法により、β型結晶を任意の 比率で含有するキザロホップ-p-エチルを得ることができる。

[0011]

また、本発明では、キザロホップーpーエチルに代えてプロパキザホップ(propaquizafop/一般名)、キザロホップーpーテフリル(quizalofop-p-tefuryl/一般名)およびフェノキサプロップーエチル(fenoxaprop-ethyl/一般名)等のジフェニルエーテル系除草剤を用いてもよい。この場合、 β 型結晶は高融点型結晶を意味し、 α 型結晶は低融点型結晶を意味する。

[0012]

本発明に使用できる界面活性剤としては、特に制限はなく従来より農薬製剤分野において使用される種々のアニオン性界面活性剤、非イオン性界面活性剤等が用いられる。以下にその例を挙げるが本発明では、ここに例示のものに限らない

アニオン性界面活性剤としては、アルキルスルホン酸、アルキルオレフィンスルホン酸、リグニンスルホン酸、アルキルベンゼンスルホン酸、アルキルナフタレンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物およびジアルキルスルホサクシネート等のスルホン酸系界面活性剤ならびにそれらの塩、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテルサルフェート、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテルサルフェート、ポリオキシエチレンフェニルアルキルアリルエーテルサルフェート、ポリオキシエチレンフェニルアルキルアリルエーテルサルフェートがよび脂肪酸エステルサルフェート等のサルフェート系界面活性剤ならびにそれらの塩、ポリオキシエチレンアルキルアリルホスフェート、ポリオキシエチレンアルキルアリルホスフェート、ポリオキシエチレンアルキルフリルホスフェート、ポリオキシエチレントリベンジルフェノールホスフェート等のホスフェート系界面活性剤ならびにそれらの塩等をフェノールホスフェート等のホスフェート系界面活性剤ならびにそれらの塩等を

挙げることができる。上記の塩としては、ナトリウム、カリウム、マグネシウム 、カルシウム、アンモニウム、エタノールアミン、ジエタノールアミンおよびト リエタノールアミン等の塩が挙げられる。

[0013]

非イオン性界面活性剤としては、例えばポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレンフェニルアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレングリコール、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンブロックコポリマー、ポリオキシアルキレングリコール、アルキンジオール(アセチレングリコール)、アルキニレンポリオキシエチレンジオール、ソルビタン脂肪酸エステルおよびアルキルアリルエーテルホルマリン縮合物等を挙げることができる。

[0014]

これら界面活性剤は一種または二種以上混合してもよく、混合する場合の比も自由に選択できる。

本発明の水性懸濁農薬組成物中において、 β 型結晶の比率が80重量%以上であるキザロホップ-p-エチルの含有量は、特に限定されるものではないが、該組成物100重量部に対し、通常 $1\sim60$ 重量部、好ましくは $3\sim50$ 重量部である。界面活性剤の含有量は、通常 $0.1\sim60$ 重量部であり、好ましくは $0.3\sim50$ 重量部である。水の含有量は、通常 $20\sim95$ 重量部である。

[0015]

本発明には更に以下の農薬活性成分を含有することができる。

例えば、ジフルフェニカン (Diflufenican/一般名)、プロパニル (Propanil /一般名)、ジカンバ (Dicamba/一般名)、ピクロラム (Picloram/一般名)、2,4-DP (一般名)、2,4-DP (一般名)、フルロキシピル (Fluroxypyr/一般名)、MCPA (一般名)、MCPP (一般名)、トリクロピル (Triclopyr/一般名)、ジクロホップメチル (Diclofop-methyl/一般名)、フェノキサプロップエチル (Fenoxaprop-ethyl/一般名)、フルアジホップブチル (Fluazifop-buthyl/一般名)、ハロキシフォップメチル (

Haloxyfop-methyl/一般名)、クロリダゾン(Chloridazon/一般名)、ノルフルラゾン(Norflurazon/一般名)、クロルプロパム(Chlorpropham/一般名)、デスメジパム(Desmedipham/一般名)、フェンメジパム(Phenmedipham/一般名)、プロパム(Propham/一般名)、アラクロル(Alachlor/一般名)、アセトクロル(Acetochlor/一般名)、ブタクロル(Butachlor/一般名)、メタザクロル(Metazachlor/一般名)、メトラクロル(Metolachlor/一般名)、プレチラクロル(Pretilachlor/一般名)、プロパクロル(Propachlor/一般名)、オリザリン(Oryzalin/一般名)、ペンジメタリン(Pendimethalin/一般名)、トリフルラリン(Trifluralin/一般名)、アシフルオルフェン(Acifluorfen/一般名)、

[0016]

ビフェノックス (Bifenox/一般名)、フルオログリコフェン (Fluoroglycofen /一般名)、フォメサフェン(Fomesafen/一般名)、ハロサフェン(Halosafen /一般名)、ラクトフェン(Lactofen/一般名)、オキシフルオルフェン(Oxyf luorfen/一般名)、クロルトルロン(Chlortoluron/一般名)、ジウロン(Diu ron/一般名)、フルオメトロン (Fluometuron/一般名)、イソプロトロン (Is oproturon/一般名)、リニュロン(Linuron/一般名)、メタベンズチアズロン (Metabenzthiazuron/一般名)、レナシル (Lenacil/一般名)、ブロマシル (Bromacil/一般名)、イマザピル(Imazapyr/一般名)、イマザキン(Imazaqui n/一般名)、イマゼタピル (Imazethapyr/一般名)、イマザメタベンズ (Imaz amathabanz/一般名)、イマザモックス (Imazamox/一般名)、アロキシジム (Alloxydim/一般名)、クレトジム(Clethodim/一般名)、シクロキシジム(Cy cloxydim/一般名)、セトックスジム(Sethoxdim/一般名)、タルコキシジム (Talkoxydim/一般名)、ブロモキシニル (Bromoxynil/一般名)、ジクロベニ ル (Dichlobenil/一般名)、イオックスニル (Ioxnil/一般名)、メフェナセ ット(Mefenacet/一般名)、アミドスルフロン(Amidosulfuron/一般名)、ベ ンスルフロンメチル(Bensulfuron-methyl/一般名)、クロリムロンエチル(Ch lorimuron-ethyl/一般名)、クロルスルフロン(Chllorsulfuron/一般名)、

[0017]

シノスルフロン(Cinosulfuron/一般名)、メトスルフロンメチル(Metsulfuro n-methyl/一般名)、ニコスルフロン(Nicosulfuron/一般名)、プリミフルフ ロン (Primisulfuron/一般名)、プロスルフロン (Prosulfuron/一般名)、ハ ロスルフロンメチル (Halosulfuron-methyl/一般名)、チフェンスルフロンメ チル (Thifensulfuron-methyl/一般名)、トリアスルフロン (Triasulfuron/ 一般名)、トリベニュロンメチル(Tribenuron-methyl/一般名)、ブチレート (Butylate/一般名)、シクロエート (Cycloate/一般名)、ジアレート (Dial late/一般名)、EPTC(一般名)、エスプロカルブ(Esprocarb/一般名) 、モリネート(Molinate/一般名)、プロスルホカルブ(Prosulfocarb/一般名)、チオベンカルブ(Thiobencarb/一般名)、トリアレート(Triallate/一般 名)、アトラジン(Atrazine/一般名)、シアナジン(Cyanazine/一般名)、 シマジン(Simazine/一般名)、シメトリン(Simetryne/一般名)、テルブト リン(Terbutryn/一般名)、テルブチラジン(Terbutylazin/一般名)、ヘキ サジノン (Hexazinon/一般名)、メタミトロン (Metamitron/一般名)、メト リブジン(Metribuzin/一般名)、アミノトリアゾール(Aminotriazole/一般 名)、ベンフレセート(Benfuresate/一般名)、ベンタゾン(Bentazon/一般 名)、シンメチリン(Cinmethylin/一般名)、クロマゾン(Clomazone/一般名)、

[0018]

クロピラリド (Clopyralid/一般名)、ジフェンゾコート (Difenzoquat/一般名)、ジチオピル (Dithiopyl/一般名)、エトフマセート (Ethofumasate/一般名)、フルオロクロリドン (Fluorochloridone/一般名)、グルホシネート (Glufosinate/一般名)、グリホサート (Glyphosate/一般名)、イソキサベン (Isoxaben/一般名)、パラコート (Paraquat/一般名)、ピリデート (Pyridate/一般名)、キンクロラック (Quinclorac/一般名)、キンメラック (Quinme rac/一般名)、スルホセート (Sulphosate/一般名)、トリジファン (Tridiph ane/一般名)、フルメトスラム (Flumetsulam/一般名)、フルチアセットメチル (Fluthiacet-methyl/一般名)、スルフェントラゾン (Sulfentrazone/一般名)、カルフェントラゾン (Carfentrazone/一般名)、ジメテナミド (Dimethe

namid/一般名)、イソキサフルトール(Isoxaflutole/一般名)、オキサスルフロン(Oxasulfuron/一般名)、クロランスラムメチル(Cloransulam-methyl/一般名)、フルミクロラックペンチル(Flumiclorac-penthyl/一般名)、フルチアミド(Fluthiamide/一般名)、アクロニフェン(Aclonifen/一般名)およびベナゾリン(Benazolin/一般名)等があげられる。

[0019]

これらの農薬活性成分は1種または2種以上混合してもよく、混合する場合の 比も自由に選択できる。本発明組成物中の添加量は適宜選択できるが、好ましく は0.1~50重量部の範囲で選択することができる。

本発明組成物における含有できる各種補助剤としては、増粘剤、凍結防止剤、消泡剤、防菌防黴剤および着色剤等があり、下記のものが挙げられる。

[0020]

本発明組成物で用いられる増粘剤は、特に制限はなく、有機、無機の天然物、合成品および半合成品を用いることができ、例えば、ザンサンガム(キサンタンガム)、ウェランガムおよびラムザンガム等のヘテロ多糖類、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリアクリル酸、ポリアクリル酸ナトリウムおよびポリアクリルアミド等の水溶性高分子化合物、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシエチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロースおよびヒドロキシプロピルセルロース等のセルロース誘導体、モンモリロナイト、サポナイト、ヘクトライト、ベントナイト、ラポナイトおよび合成スメクタイト等のスメクタイト系粘土鉱物等を例示することができる。これらの増粘剤は一種または二種以上混合してもよく、混合する場合の比も自由に選択できる。これらの増粘剤はそのまま添加してもよく、またあらかじめ水に分散させたものを添加しても良い。また、本発明組成物に添加する際の添加量も自由に選択することができる。

[0021]

本発明組成物は、必要に応じて凍結防止剤を用いることができる。用いることができる凍結防止剤としては、例えばエチレングリコール、ジエチレングリコールおよびプロピレングリコール等を加えることができる。また、本発明組成物に

添加する際の添加量も自由に選択することができる。

更にシリコーン系エマルジョン等の消泡剤、防菌防黴剤および着色剤等を配合してもよい。防菌防黴剤としては、種々の物を用いることができるが、例えば安息香酸およびその塩、プロクセルGXL(アイ・シー・アイ社製)ならびにプロクセルXL-2(アイ・シー・アイ社製)等の物を用いることができる。この他にも種々の防菌防黴剤から適宜選択できる。また、本発明組成物に添加する際の添加量も自由に選択することができる。

[0022]

本発明組成物の製法としては、例えば界面活性剤を添加混合した水中に本発明 組成物に含まれる固体成分を混合し、サンドグラインダー等の湿式粉砕機で微粒 化処理したものに増粘剤等他の補助剤を添加混合する方法が挙げられる。

[0023]

【実施例】

次に、本発明組成物の製剤の実施例および比較に用いた水性懸濁農薬組成物の 製剤の比較例を説明する。実施例および比較例中で「部」は重量部を示す。なお 本発明がこれら実施例に限定されるものでない。

[0024]

〔実施例1〕

1. 粉砕スラリーの調製

水59.35部にソルポール3353 (ポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテルとポリオキシエチレンーポリオキシプロピレンブロックポリマーとの混合物/東邦化学工業(株) 商品名)4.5部、アンチホームE-20(シリコーン系消泡剤/花王(株) 商品名)0.15部を溶解させ、これにキザロホップ-p-エチル(β型結晶の比率:100重量%)36部を分散させ、1.0~1.5mmφガラスビーズ300gを用いてサンドグラインダー(アイメックス(株)製)で2000rpm、冷却水温度=10~15℃、品温=10~20℃に保ち、120分湿式粉砕し、粉砕スラリーを得た。

2. 分散媒の調製

水67.48部にバンゲル(スメクタイト系粘土鉱物質/増粘剤/R. T. VAN

9

DERBILT社製 商品名)2.25部、キサンタンガム0.14部、プロキセルGXL(アイ・シー・アイ社製、商品名)0.14部の順に分散させ、さらにプロピレングリコール30部を添加して分散媒を得た。

[0025]

3. 水性懸濁農薬組成物の調製

上記粉砕スラリーと分散媒を2:1の割合で混合して均一な水性懸濁農薬組成物を得た。

4. 水性懸濁組成物中におけるキザロホップ-p-エチルの結晶形の確認

得られた水性懸濁農薬組成物から約3gを取り、約60mlの水に懸濁させた後、遠心分離器(国産遠心機(株)製H -300型 3000rpm×15分)にかけ上澄みを除去する。得られた沈降物を約60mlの水に懸濁させ再び遠心分離器にかける。この水洗操作を6回繰り返す。得られた沈降物を濾紙状に広げ、これをデシケータ内で約20時間乾燥したものを3~5mg秤取り示差走査熱量測定(マックサイエンス社製示差走査熱量3100 昇温速度=1℃/分、サンプリング/0.3秒)を行った。示差走査熱量測定における α 型結晶と β 型結晶の吸熱ピークの面積比から、キザロホップ-p-エチル中の β 型結晶の比率を求めたところ100重量%であった。

[0026]

[実施例2~5]

実施例1の方法に従い、キザロホップーp-エチル中のβ型結晶の比率が80重量%以上である水性懸濁農薬組成物を得た(実施例2:96%、実施例3:90%、実施例4:85%、実施例5:80%)。

[0027]

〔実施例6〕

キザロホップーpーエチル(β型結晶の比率:100重量%)を用い、ソルポール3353 4.5部をソフロフォールFL(ポリオキシエチレントリスチリルフェニルエーテルリン酸塩/ローヌ・プーラン(株) 商品名)4.5部に変えた以外は実施例1と同一の方法により、水性懸濁農薬組成物を調製した。得られた水性懸濁農薬組成物中のキザロホップーpーエチルは、β型結晶の比率が100重

量%であった。

[0028]

〔実施例7〕

1. 粉砕スラリーの調製

水43.62部にプロピレングリコール6.25部、ソルポール3353 3.75部、ノプコ8034L(シリコーン系消泡剤/サンノプコ(株) 商品名)0.13部を溶解させ、これにキザロホップーp-エチル(β 型結晶の比率:100重量%)46.25部を分散させ、1.0~1.5 $mm\phi$ ガラスビーズ300gを用いてサンドグラインダーで2000pm、冷却水温度=5~10 $\mathbb C$ 、品温=10~20 $\mathbb C$ に保ち、120分温式粉砕し、粉砕スラリーを得た。

2. 分散媒の調製

水99.5部にラムザンガム0.25部、プロキセルXL-2 (アイ・シー・アイ社製 、商品名)0.25部の順に分散させ、分散媒を得た。

3. 水性懸濁農薬組成物の調製

上記粉砕スラリーと分散媒を4:1の割合で混合して均一な水性懸濁農薬組成物を得た。得られた水性懸濁農薬組成物中のキザロホップ-p-エチルは、 β 型結晶の比率が100重量%であった。

[0029]

〔実施例8〕

実施例7の方法に従い、キザロホップーpーエチル中のβ型結晶の比率が96 重量%である水性懸濁農薬組成物を得た。

[0030]

〔実施例9〕

1. 粉砕スラリーの調製

水35.44部にプロピレングリコール5.56部、ソルポール335333部、ノプコ8034L 0.11部を溶解させ、これにキザロホップーp-エチル(β 型結晶の比率:100重量%)55.56部を分散させ、1.0 \sim 1.5mm ϕ ガラスビーズ300gを用いてサンドグラインダーで2000rpm、冷却水温度= $5\sim$ 10 $^{\circ}$ 、品温= $10\sim$ 20 $^{\circ}$ に保ち、120分湿式粉砕し、粉砕スラリーを得た。

2. 分散媒の調製

水99.5部にウエランガム0.25部、プロキセルGXL 0.25部の順に分散させ、 分散媒を得た。

3. 水性懸濁農薬組成物の調製

上記粉砕スラリーと分散媒を9:1の割合で混合して均一な水性懸濁農薬組成物を得た。得られた水性懸濁農薬組成物中のキザロホップ-p-エチルは、 β 型結晶の比率が100重量%であった。

[0031]

[比較例1~4]

実施例1の方法に従い、キザロホップーp-エチル中のβ型結晶の比率が80重量%未満である水性懸濁農薬組成物を得た(比較例1:78%、比較例2:38%、比較例3:10%、比較例4:0%)。

[0032]

[試験例]

実施例1~9および比較例1~4で得られた水性懸濁農薬組成物の粒子径と粘度を測定し、更にこれらを50ml容のバイアル瓶にいれ、50℃の恒温槽で30日間保存した後の粒子径と粘度を測定した。

1. 粒子径の測定方法

レーザー回折方式粒子サイズアナライザーLS-130((株)コールター社製)を用い、光学モデルとしてgarnet.omdを用いたときの体積中位径(d50)の値(μm)を測定した。

2. 粘度の測定方法

粘度計DV-III((株)ブルックフィールド社製)を用い、No.2ローター、 30rpm、25℃での粘度を測定した。

[0033]

結果を第1表に示す。但し、表中の記号は以下の意味を表す

A:水性懸濁組成物中におけるキザロホップーp-エチル中の β 型結晶の比率(重量%)

B:製造直後の水性懸濁組成物中のキザロホップーp-エチル粒子の体積中位径

 (μm)

C:製造直後の水性懸濁組成物の粘度 (cps)

D:50℃×30日後の水性懸濁組成物中の粒子の体積中位径(μm)

E:50℃×30日後の水性懸濁組成物の粘度(cps)

[0034]

【表2】

第1表

		製造直後	の物理性	50℃×30日後の物理性		
	A	В	С	D	E	
実施例1	100	1.3	180	1.9	248	
実施例2	96	1.4	213	1.8	321	
実施例3	90	1.2	167	2.0	252	
実施例4	85	1.3	216	2.2	279	
実施例 5	80	1.3	193	2.4	332	
実施例 6	100	1.1	178	1.6	232	
実施例7	100	1.0	202	1.7	185	
実施例8	96	1.2	227	1.6	178	
実施例9	100	1.3	451	2.1	337	
比較例 1	78	1.2	178	4.3	>1000	
比較例 2	38	1.4	201	5.8	>1000	
比較例3	10	1.1	194	4.9	>1000	
比較例4	0	1.2	225	5.2	>1000	

[0035]

上表から、キザロホップーpーエチルのβ型結晶の比率が80重量%以上であれば、50℃で30日間の苛酷な保存条件下でも、水性懸濁組成物の流動性が良好なため取り扱いが容易であり、またキザロホップーpーエチルの粒子成長が小さい

ので除草活性も良好であり、保存安定性が優れていることが分かる。

[0036]

【発明の効果】

本発明の水性懸濁農薬組成物は、苛酷な保存条件下でも水性懸濁組成物の流動性が良好であり、またキザロホップーp-エチルの粒子成長も小さく、保存安定性が良好である。

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 保存安定性が良好である水性懸濁農薬組成物を提供する。

【解決手段】 下記の成分(a)、成分(b)および成分(c)を含有する水性 懸濁農薬組成物。

(b) 界面活性剤

(c)水

【選択図】 なし

【書類名】 【訂正書類】 職権訂正データ

特許願

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

申請人

【識別番号】

000003986

【住所又は居所】

東京都千代田区神田錦町3丁目7番地1

【氏名又は名称】

日産化学工業株式会社

出願人履歴情報

識別番号

[000003986]

1. 変更年月日

1990年 8月29日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都千代田区神田錦町3丁目7番地1

氏 名

日産化学工業株式会社